JP06293645

Publication Title:
No title available
Abstract:
Abstract not available for JP06293645 Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide
Courtesy of http://v3.espacenet.com

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出顧公開番号

特開平6-293645

(43)公開日 平成6年(1994)10月21日

(51) Int.Cl.⁵

識別記号 庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 K 31/70 // C07H 19/10

ADY 8314-4C

19/20

C 1 2 N 9/99

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平5-83391

(22)出魔日

平成5年(1993)4月9日

(71)出願人 593070147

実吉 峯郎

東京都八王子市散田町1-7-7-305

(71)出願人 000182432

首藤 紘一

東京都目黒区東山2丁目25番6-102号

公務員宿舎

(72)発明者 実吉 峯郎

東京都八王子市散田町1-7-7-305

(72)発明者 首藤 紘一

東京都目黒区東山2丁目25番6-102号公

務員宿舎

(74)代理人 弁理士 今村 正純

(54) 【発明の名称】 逆転写酵素阻害剤

(57)【要約】

〔構成〕 2′ーデオキシーレーリポヌクレオシド 5′ートリりん酸、例えば2′ーデオキシーLーチミジ ン 5′-トリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素 阻害剤。

〔効果〕 レトロウイルス、例えばHIVの産生する逆 転写酵素を強く阻害するので、エイズの治療や予防、な らびにエイズ・ウイルス感染後の発病抑制・遅延に有用 である。また、生化学、遺伝子工学等の研究のために用 いられる試薬としても有用である。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 2′ーデオキシーLーリボヌクレオシド 5′-トリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素阻 害剤。

【請求項2】 2′ーデオキシーLーチミジン 5′ー トリりん酸を有効成分として含む請求項1記載の逆転写 酵素四零剂.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、逆転写酵素阻害剤に関 10 する。さらに詳しくは、本発明は、エイズウイルス(H Ⅰ V:ヒト免疫不全ウイルス) 等のレトロウイルスが産 生する逆転写酵素を阻害し、後天性免疫不全症候群(AI DS,エイズ)の治療や感染後の発病抑制に有用な逆転写 酵素阻害剤に関する。

【従来の技術】従来、天然型ヌクレオシドの光学対掌体 (エナンチオマー) である非天然型エナンチオヌクレオ シドが種々合成されてきた。これらのうち、L型ヌクレ オシドに属する3′ーチアー2′ーデオキシーLーシチ 694, 1992) および3′ーチアー2′ーデオキシー5ー フルオローレーシチジン(FTC, Antimicrob. Agents Che mother., 36, 2423-2431, 1992) には強い抗HIV活性 が報告されている。また、L-チミジンが、単純ヘルペ スウイルス I 型にコードされるチミジンキナーゼによっ てりん酸化され、感染細胞中におけるウイルスの複製を 阻害することが報告されている(J. Med. Chem., 35, 42) 14-4220, 1992).

[0002]

【発明が解決しようとする課題および課題を解決するた 30 めの手段】本発明者は、2′ーデオキシーLーリポヌク レオシド 5′-トリりん酸を製造してその生物活性を 検討したところ、この化合物がレトロウイルスの産生す る逆転写酵素を強く阻害することを見出し、本発明を完 成するに至った。本発明の逆転写酵素阻害剤は、特にII IVの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズ の治療や予防、ならびにエイズ・ウイルス感染後の発病 抑制・遅延に有用である。また、生化学、遺伝子工学等 の研究のために用いられる試薬としても有用である。本 発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分として含まれる2′ ーデオキシーLーリボヌクレオシド 5′ートリりん酸 としては、例えば、2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸:2′ーデオキシーレーウリジン 5′ートリりん酸;2′ーデオキシーLーアデノシン 5′ートリりん酸:2′ーデオキシーLーグアノシン 5′-トリりん酸;2′-デオキシーレーシチジン 5′ートリりん酸等の天然型2′ーデオキシリボヌクレ オシド 5′-トリりん酸の光学対掌体、および2′-デオキシーレー5-フルオロウリジン 5'-トリりん 酸等の非天然型2′ーデオキシリボヌクレオシド 5′

ートリりん酸の光学対掌体を挙げることができる。

【0003】本発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分とし て含まれる2′ーデオキシーLーリボヌクレオシド 5′-トリりん酸は、L-チミジン等のL-ヌクレオシ ド (天然型ヌクレオシドの光学対掌体) を、例えばオキ シ塩化りん等により5′-モノりん酸化体とした後、例 えばホスホロイミダゾリデート法によって対応する5′ ートリりん酸化体とすることにより製造することができ る。本発明の逆転写酵素阻害剤を、例えばHIVウイル ス等のレトロウイルスの関与する疾患などの治療や予 防、またはレトロウイルス感染後の発病抑制あるいは遅 延のための医薬として用いることができる。この場合に は、上記の2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′-トリりん酸を有効成分として含む医薬組成物とし て患者に投与すればよい。医薬組成物としては、例え ば、カプセル剤、錠剤、細粒剤、顆粒剤、散剤、シロッ プ剤等の経口投与用組成物、あるいは注射剤、坐剤、点 眼剤、眼軟膏、点耳剤、または外皮用剤等の非経口投与 用組成物を挙げることができる。これらの医薬用組成物 ジン(3TC, Antimicrob. AgentsChemother., 36, 1688-1 20 は常法により製造できるが、必要により薬理学的、製剤 学的に許容しうる添加物を加えて製造してもよい。

> 【0004】経口剤及び坐剤の製造には、乳糖、D-マン ニトール、トウモロコシデンプン、結晶セルロース等の 賦形剤:カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチ ルセルロースカルシウム等の崩壊剤;ヒドロキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、 ポリビニルピロリドン等の結合剤:ステアリン酸マグネ シウム、タルク等の滑沢剤;ヒドロキシプロピルメチル セルロース、白糖、酸化チタン等のコーティング剤:又 はポリエチレングリコール、ハードファット等の基剤を 製剤用成分として使用すればよい。注射剤あるいは点 眼, 点耳剤の製造には、注射用蒸留水、生理食塩水、プ ロピレングリコール等の水性あるいは用時溶解型剤型を 構成しうる溶解剤ないし溶解補助剤;無機又は有機の酸 あるいは塩基のpH調節剤:食塩、ブドウ糖、グリセリン 等の等張化剤;又は安定化剤等の製剤成分を使用すれば よい。眼軟膏剤、外皮用剤の製造には、白色ワセリン、 マクロゴール、グリセリン、綿布等の軟膏剤、クリーム 剤、貼付剤に汎用される適切な製剤成分を使用すればよ 40 い。本発明の逆転写酵素阻害剤を医薬組成物として用い る場合には、例えば、成人の患者に対して、有効成分で ある2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′ート リりん酸の一日あたり投与量が0.1~1,000 mg/kg 程度 となるように投与すればよいが、治療や予防の目的や患 者の年齢や症状により適宜増減してもよい。

[0005]

【実施例】以下、本発明の好ましい熊様である2′ーデ オキシーレーチミジン 5′-トリりん酸についてさら に具体的に説明するが、本発明はこの化合物およびこれ 50 らの実施例に限定されることはない。

3

例1:2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん 酸の製造

Lーチミジン20g(0.083ミリモル)をりん酸トリ エチル1mlに溶解し、-10℃に冷却した後、オキシ塩 化りん50 µ1 を添加した。4℃にて16時間反応させ た後、反応液を1M炭酸水素ナトリウム水溶液2mlに攪 拌しながら注いだ。中和後、水を添加して全量を50ml に希釈した後、クロロホルム10回で3回洗浄した。水 層をDEAE-セルロース (3 cm I.D. × 7 cm, Whatm an DE-52) に吸着させて水洗した後、トリエチルアンモ 10 50℃。 ニウムビカーポネートの直線濃度勾配 (0-0.3 M. 5 00 ml×2) で溶出した。5′-モノりん酸を含むフラ クションを集めて濃縮し、2′ーデオキシーLーチミジ ン 5′-モノりん酸 (L-dTMP) を得た。505 0D 267 (0.1 N HCl) 収率 63%

【0006】2′ーデオキシーLーチミジン 5′ーモ ノりん酸 475 OD267 をジメチルホルムアミドに溶解し、 カルポニルジイミダゾール40.5gを添加後、室温にて 3.5 時間攪拌した。メタノール 15.4 μ l を添加して 3 0分攪搾した後、ピロりん酸トリプチルアミン塩ジメチ 20 1)、およびHIV-1由来のレトロウイルス逆転写酵 ルホルムアミド溶液 (0.6ミリモル/ml) 1 mlを添加し 室温で24時間攪拌した。反応液を減圧乾固した後、残 渣を水50mlに溶解して、活性炭1グラムを添加した。 穏やかに10分間攪拌した後に濾過し、残渣に水50ml を添加して溶解した。この溶液をDEAE-セルロース (3 cm I.D. ×7 cm, Whatman DE-52) に吸着させて水 洗した後、トリエチルアンモニウムビカーボネートの直 線濃度勾配 (0-0.5M, 500ml×2) で溶出した。 5′-トリりん酸を含むフラクションを集めて濃縮し、 2′ーデオキシーLーチミジン5′ートリりん酸(Lー 30 【表1】 dTTP) を得た。370 OD267 (0.1 N HCl) 収率7*

*8%

UV吸収スペクトル: λ max 267 nm (H20)

りん原子含量 : 計算値 ε(p) 267 nm (H₂0)=

3, 200

実測値 ε(p)=2,900

HPLC分析 : 保持時間 6.8分 純度97% カラム YMCODS A-302逆相樹脂、水-アセ **トニトリルおよび1Mトリエチルアンモニウムアセテー** ト緩衝液 (pH 7.0)(78:2:20, v/v/v) 、流速 1 ml/分、

【0007】例2:試験例

上記の2′ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん 酸(L-dTTP)を用いて真核生物およびウイルスの DNAポリメラーゼに対する作用を検討した。ポリメラ ーゼとしては、コウシ胸腺DNAポリメラーゼα(Pol et al., Biochemistry, 27, 2983-2990, 1988)、ウシ肝 臓DNAポリメラーゼァ(Pol r: Izuta, S., et al., B iochem. Biophys. Res. Commun., 179, 776-783, 199 素(HIV-1 RT)を用いた。DNAポリメラーゼβとレトロ ウイルス逆転写酵素は、遺伝子組換えにより大腸菌で生 産、精製された酵素である。酵素活性測定は、以下の表 1に示す条件を用い、各ポリメラーゼを37℃で20分 間インキュペートした後、反応液を冷却して DE 81イオ ン交換紙に吸着させ、5%Na2 HPO4 で6回、つづいて水で 2回洗浄した後、イオン交換紙を乾燥して放射活性を測 定することにより行った。

[0008]

	HIV-1 RT	Pol α	Pol β	Pol γ
50 mM Tris-HCl	рН8. 3	pH7.5	pH8.8	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
40 mM KPi				pH7.5
MnCl ₂	0.5 mM		0.5 mM	0.5 mM
MgCl ₂		4 mM		
DTT	1 mM	1 mM	1 mM	1 M
BSA	$100~\mu\mathrm{g/ml}$	$400~\mu\mathrm{g/ml}$	$400 \mu \text{g/m}$ l	$400 \mu g/ml$
KCl	50 mM		100 mM	50 mM
ポリ[rA]	$20\mu\mathrm{g/m}$ l		$40\mu\mathrm{g/ml}$	$40\mu\mathrm{g/ml}$
オリゴ[dT]	$10\mu\mathrm{g/ml}$		$40\mu\mathrm{g/ml}$	$10\mu\mathrm{g/ml}$
活性化DNA		$100~\mu\mathrm{g/ml}$		
[3 H] dTTP	50μ M	$50\mu\mathrm{M}$	50μ M	50μ M
datp		$100~\mu\mathrm{M}$		
dCTP		$100~\mu$ M		
dGTP		$100~\mu$ M		
酵素量(ユニット)	0.1-0.6	0.1-0.6	0.1-0.6	0.1-0.6

【0009】上記の各DNAポリメラーゼに対する2′ 50 ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸 (L-d

5

TTP) の作用を50 μMdTTP存在下で検討した。 対照として、抗HIV剤として周知の3′ーアジドー 3′ーデオキシチミジン(AZT)の5′ートリりん酸化体 (AZT-TP: Ono, K., et al., Biochem. Biophys. Res. C ommun., 140, 498-507, 1986) およびα-dTTP(Yam aguchi, T., et al., Chem. Pharm. Bull., 32, 1441-1 450, 1984) を用いた。 Pol αの鋳型プライマーとして活 性化DNAを用いた場合、L-dTTPによる阻害効果 はほとんど認められず、 Pol β に対しても、ポリ[rA]-オリゴ[dT]を鋳型プライマーとして用いた場合には、わ 10 ずかな阻害が認められるにすぎなかった。一方、 Pol r に対しては、L-dTTPによる阻害効果が認められた が、AZT-TPと比較すると、その阻害活性はやや低 かった。また、 $\alpha-d$ TTPは Pol γ に対して弱い阻害 作用を示した。レトロウイルス逆転写酵素の活性測定に 頻用されるポリ[rA]-オリゴ[dT]を鋳型プライマーとし て用いると、L-dTTPはHIV-1 RTに対して強い阻害 作用を示した。結果を図1ないし図4に示す。図4に示 されたL-dTTPのHIV-1 RTに対する阻害効果につい 式を検討したところ、L-dTTPは基質であるdTT

Pと拮抗阻害することが示された。HIV-1 RTに対するL -dTTPのKi/Km値は0.07であり、L-dTT PはHIV-1 RTに対して、基質のdTTPよりも約14倍 高い親和性を示した。

6

[0010]

【発明の効果】本発明の逆転写酵素阻害剤は、特にHI Vの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズの 治療や感染後の発病抑制・遅延に有用である。また、生 化学、遺伝子工学等の研究のために用いられる試薬とし ても有用である。

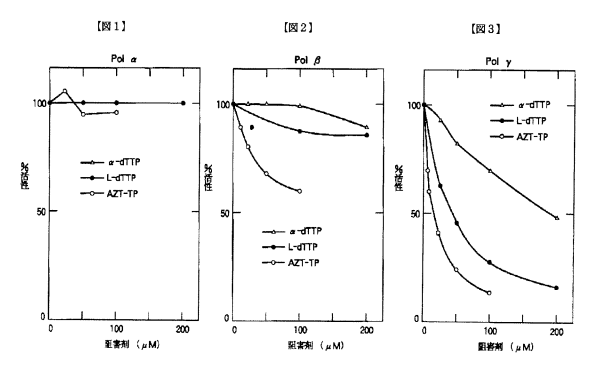
【図面の簡単な説明】

【図1】 コウシ胸腺DNAポリメラーゼ α (Pol α) に 対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図であ

【図2】 ラットDNAポリメラーゼβに対する本発明 の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

[図3] ウシ肝臓DNAポリメラーゼァに対する本発 明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図4】 HIV-1由来のレトロウイルス逆転写酵素 て、ラインウィーパー-パーク・プロットで酵素阻害様 20 (HIV-1 RT)に対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を 示した図である。



【図4】

